# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

<b>L</b> .				

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

008211807

WPI Acc No: 1990-098808/199013 Related WPI Acc No: 1990-360926 XRAM Acc No: C90-043402

Producing isotropically reinforced net-shaped micro-composite - by contacting ethylene with heated nickel-copper catalyst in mould and

introducing resin

Patent Assignee: EXXON RES & ENG CO (ESSO )

Inventor: KEAR B H; WITZKE H

Number of Countries: 011 Number of Patents: 009

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

<u>US 4900483</u> A 19900213 US 87113986 A 19871029 199013 B EP 433507 A 19910626 EP 89313564 A 19891222 199126 N NO 8904695 A 19910527 199130 N CA 2004425 A 19910601 199132 N NO 8904889 A 19910607 199132 N JP 3260119 A 19911120 JP 89323648 A 19891213 199202 N NO 174010 B 19931122 NO 894889 A 19891206 199401 N EP 433507 B1 19950913 EP 89313564 A 19891222 199541 N DE 68924268 E 19951019 DE 624268 A 19891222 199547 N

EP 89313564 A 19891222

Priority Applications (No Type Date): US 87113986 A 19871029; EP 89313564 A

19891222; JP 89323648 A 19891213; DE 624268 A 19891222

Cited Patents: 1.Jnl.Ref; EP 198558; EP 325236

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

US 4900483 A 13

EP 433507

Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE

NO 174010 B D01F-009/127 Previous Publ. patent NO 8904889

EP 433507 B1 E 17 D01F-009/127

Designated States (Regional): BE DE FR GB IT NL SE

DE 68924268 E D01F-009/127 Based on patent EP 433507

Abstract (Basic): US 4900483 A

Isotropically reinforced, net-shaped microcomposite structure is produced by contacting one or more suitable hydrocarbons with a metallic catalyst consisting of solid solution of Ni and Cu in a mould at a temp. sufficient to form multidirectional carbon fibres but insufficient to cause pyrolytic deposition of carbon. Matrix material is subsequently introduced to fill the mould and solidified.

USE/ADVANTAGE - Method, which is entirely fluid-phase, enables a random, three-dimensional weave of carbon filaments to be generated in a mould by catalytic decomposition of a hydrocarbon feed. Almost any desired filamentary structure can be produced by utilising chemical vapour deposition to modify the surfaces of the filaments and infiltration of filler matrix materials can be achieved by adapting existing technologies.

Dwg.0/7

Abstract (Equivalent): EP 433507 B

A method for producing an isotropically reinforced net-shape JP-03260119 microcomposite structure by contacting a gas, which comprises one or more hydrocarbons and which will catalytically decompose to form a filamentary carbon, with a metallic catalyst for growing multi-directional carbon fibers which is a Group VIII metal in solution with a Group VIII or Group I(B) metal; the contacting being conducted in a mould at a temperature sufficient to form filamentary carbon and insufficient to cause the pyrolytic deposition of carbon, introducing a matrix material to fill the mould, converting the matrix material to a solid and releasing the structure from the mould. Dwg.0/7

Title Terms: PRODUCE; ISOTROPIC; REINFORCED; NET; SHAPE; MICRO; COMPOSITE; CONTACT; ETHYLENE; HEAT; NICKEL; COPPER; CATALYST; MOULD; INTRODUCING; Derwent Class: A32; E36; L02; M22

International Patent Class (Main): D01F-009/127

International Patent Class (Additional): B01J-023/52; B29C-045/14;

B29C-067/14; B29C-070/24; C01B-031/02; C04B-035/00; C04B-041/45;

D01D-005/00; D01F-009/12; D01F-011/14

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A08-R03A; A11-B09C; A12-S08C; E31-N01; L02-H04A;

Plasdoc Codes (KS): 0009 0011 0224 0124 0133 0229 1282 2020 2051 2065 2199

Polymer Fragment Codes (PF):

\*001\* 014 03- 032 07- 15& 18& 19- 226 23& 231 236 263 278 308 309 360 44& 46& 473 489 674 689 693 723

Chemical Fragment Codes (M3):

\*01\* C106 C810 M411 M720 M903 M904 M910 N441 N551 Q453 R01669-P

\*02\* A428 A429 C810 M411 M730 M903 Q421

Derwent Registry Numbers: 1669-P; 5086-P; 5086-U; 5099-U

Specific Compound Numbers: R01669-P

### 90日本国特許庁(JP)

#### ⑩ 特 許 出 顧 公 開

## 母 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-260119

§Int. Cl.	識別配号	庁内整理番号	@公開	平成3年(1991)11月20日
D 01 F 9/127 B 01 J 23/52 23/74 23/89	3 2 1 M M	9047-3B 8017-4G 8017-4G 8017-4G		
C 01 B 31/02	. 101 Z	6345-4 G 審査請求	未請求	<b>請求項の数 18 (全14頁)</b>

60発明の名称 等方強化網状微小複合体

②特 頤 平1-323648

❷出 願 平1(1989)12月13日

@発 明 者 ホースト ウイツク アメリカ合衆国 ニュージャージー州 08822 フレミン トン フォーン ドライヴ 8

パーナード ヘンリー アメリカ合衆国 ニュージャージー州 08854 ホワイト @発 明者 ケアー ハウス ステーション キヤンベルズ ブルツク ロード

アールディー 10

エクソン リサーチ アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07932 フローラ

アンド エンヂニアリ ム パーク パーク アベニュー 180番 ング コムパニー

四代 理 人 弁理士 中村 稔 外8名

#### 明細春の浄雪(内容に変更なし)

- 1.発明の名称 等方強化網状微小複合体
- 2. 特許請求の顧用
- 1. 総条質炭素を形成すべく接触分解する1種又 はそれ以上の炭化水素を、型内で多方向性炭素 繊維を生長させるための金属触媒と、繊条質炭 素を形成するのに十分であるが、熱分解炭素付 着物を生じるには不十分な温度で接触させ、マ トリックス材料を導入して型を満たし、マトリ ックス材料を固体に転化し、構造体を型から取 り出すことを特徴とする等方強化網状從小復合 排造体を製造する方法。
- 2. 触媒が2種の金属の固溶体である請求項1記
- 3. 触媒が第種族金属と第種族または第1 (B) 族金属との固溶体である請求項2記載の方法。
- 4. 触媒が銅、金、銀およびパラジウムから選択 された金属とニッケルとの固溶体である請求項 3 記載の方法。
- 5. 触媒がニッケルー調、ニッケルーパラジウム、、 12. 網状微小複合構造体が厚さ 1 mm未満の少なく

- ニッケルー金、パラジウムー金、コパルトー金 およびコバルトーバラジウムよりなる群から漢 択したものである請求項1記載の方法。
- 6. 触媒がニッケルと欝との固溶体である請求項 1記載の方法。
- 7. 触媒がニッケルとパラジウムとの固溶体であ る請求項1記載の方法。
- 8. マトリックス材料を型に導入する前に、繊条 質炭素に1つまたはそれ以上の相似被膜を付着 させる請求項1、2、3、4、5、6又は7記 載の方法。
- 9. 相似被膜が炭素、金属、セラミック化合物又 はそれらの混合物である請求項 8 記載の方法。
- 10. 化学蒸着、電気メッキ又は無電解メッキによ って相似被膜を付着させる緯求項8又は9記載 の方法。
- 11. マトリックス材料が、ポリマー、エラストマ - 、エポキシ樹脂、金属、合金又はセラミック である請求項1記載の方法。

とも一部分を有している請求項』記載の方法。

- 13. 炭化水素が、エタン、エチレン又はそれらの 混合物である鯖求項1記載の方法。
- 14. 網状数小復合構造体強化部が炭素線条の3次 元無秩序組織である錆求項1記載の方法。
- 15. 金属触媒が微細である精求項1記載の方法。
- 16. 請求項1、2、3、4、5、6、7、8、9、 10、11、12、13、14または15のう ちのいずれかに記載の方法によって製造された 等方強化網状做小推合体。
- ・17. 細い炭素繊条の3次元無秩序組織で等方強化 された網状做小複合構造体を製造する方法にお いて、型内でニッケル=銅固溶体触媒とエチレ ンとを約450℃~約750℃の温度で接触さ せて細い炭素繊条の無秩序組織を形成し、マト リックス材料を型に導入し、マトリックスを固 体に転化し、構造体を型から取り出すことを特 位とする方法。
- 18. 請求項17記載の方法により製造された溢小 復合構造体。

験条件から、織条質炭素が形成されたことは明ら かである。触媒としては、鉄、コパルトおよびニ ッケルまたはそれらの酸化物が好ましい。

より最近、世界中の学問/産業協会によって繊 条質炭素の合成についての研究が報告された。ベ ーカおよびハリスはこの分野の広い検討を1978 年発表した (「チミ・アツド・フィジ・オブ・カ ーポン」、14巻、83~165頁、(1978 年〕)。この研究のほとんどはFe を炭化水素分 解触媒として使用することに集中しているが、特 許の多くは一般に第電放金属を翻求している。好 ましいガスは、CO、C,~C, アルカンおよび ベッゼンであるが、もっと広い種類の炭化水素が しばしば請求されている。

ベーカーおよび共同研究者はグラファイトおよ びシリコンの単独触媒に支持されたFe、Coお よび Cr 触媒の存在下 (「J. Catal.」、3 0 (I) 巻、 8 6 ~ 9 5 頁、(1 9 7 3 年)、またはニッ ケル殷上で (「J. Catal.」、26(1)巻、51~ 6 2 頁(1 9 7 2))、ほぼ5 0 0 七~9 0 0 七

3.発明の詳細な説明 (産業上の利用分野)

本発明は等方強化微小複合体に関する。網状の 継条質(filamentary)強化構造体を製造するため の完全流体相(fluid-phase)方法を創案した。こ の方法はその達成については、炭化水素原料の接 触分解によって炭素繊条(フィラメント)の 3 次 元無秩序組織を造形型内にその場で形成すること ができることに基づいている。フィラメントの表 面を変性するために化学薬者法を利用することに よってほとんどの任意の所望の磁条質精造体を製 造することができる。既存の材料技術の適応によ って充塡材マトリックス材料の浸透を遮成するこ とができる。

(従来技術および発明が解決しようとする課題) **炭化水素がスおよびCOから炭素を接触製造す** る方法が提案され、1920年という早い時期に 特許になった(米園特許第1,352,162号;第 1.868.921号:第1.882.812号)。 これらの特許は 製品を「カーボンブラック」とみなしており、実

間の温度でアセチレンを分解することによって継 条質炭素を接触形成することについての広範囲の 研究を行った。繊条の各々はその先端に触媒粒子 を有していることが認められ、繊条の直径は触媒 粒子の直径によって定められていた。繊条の直径 および長さは夫々、 0.01~0.15 #間および 0.5~8.0 μ間に変化していた。 繊条は無秩序な 巻き路をたどって生長して輪状、ら旋状および他 の形状を形成していた。生長速度は触媒の粒径と は逆に変化した。触媒粒子が炭素層で完全に覆わ れると、継条は生長が止まった。また、ベーカは エチレン、ベンゼン、1.3-ブタジエン、アレ ンおよびプロパンのような他の炭化水素ガスから 炭素機条を形成することについても研究した

(「カーボン」、13(3)巻、245~246頁 (.1975年))。

. 米国特許第4.565,683号 (D. J. C. イェー トおよびR.T.ベーカ) は炭素繊条合成用の触 蝶としてのFeOを開示している。 700℃にお けるFe の蒸気処理により形成されるFeOは

700セでアセチレンまたはエタンと反応する。

米国特許第3.816.609号はプロパンのような世化水素原料ガスから炭化水素に富んだ流れを製造する方法を開示している。まず、第電族非貴金属担持触線を使用して炭化水素原料を補条炭素に転化する。次いで、水蒸気を使用してこの炭素をガス化して炭化水素に富むガス流を生成する。

米国特許第4.435.376号および第4.518.575号は 炭化水素およびリンで促進された(Ni-Ti) 系触媒による繊条炭素の合成に向けられている。 リンの添加により、「微繊維質炭素」が強化剤と して良好な物質であるように、直径および長さが 減少しかつ裏面積が増大した総条が得られること が示されている。

エネルギレポート第DOE/MC/14400 -1551号の定期特別欄は触媒として鉄を使用 して炭素含有ガスを接触還元することによって継 条炭素を製造する方法を述べている。この方法の 1つの好ましい実施例では、CO/水素ガス混合 物から1~100気圧の圧力下、300~700 ての温度で炭素を鉄系触媒に窯着させる。生成した炭素は「鉄合有炭素」と呼ばれ、繊維質炭素のの生長全体にわたって金属触媒粒子が小塊として 密接して分散された繊維質微粒状物質であると述べられている。

コヤマおよびエンドウはベンゼンと水素とのガス状混合物を非常に細かい下e 粒子で被覆された反応管に過す約1000ででグラファイト繊維を生長させる方法を開発した(日本経済誌、17巻(1981年12月)。これらの繊維は2段階工程で生長すると報告されている(J. クリスタルグロス、32(3)巻、335~349頁(1976年))。この生長方法は非常に細い継条の接触形成で始まり、次いでこれらの繊維は代表の熱分解薬をにより大くなる。炭素繊維は代表のには昭和が高端により大くなる。炭素繊維は代表のには昭和がス状混合物を、粒径0.03ミクロンを含有する。現代表の存在で炭化することにより(特別昭57~117622)、あるいはFe 粒子の懸面液を使

用してこの整覆液をベンゼンと水素との混合物の流れとともに1000でで反応室へ噴入させて炭化することによって(特開昭58-1180615) 炭素輸条を製造することを述べている。

ゼネラルモータ社のG、G、チベットおよび共 岡研究者は炭化水素ガスとしてメタンまたは天然 ガスを使用して約1000℃で炭素繊条を生長さ せる方法を開発した。後炎されたステンレス鋼管 から (米国特許第4,391,787号) 、あるいは鋼管 の内側を硝酸第二鉄水溶液で湿潤することによっ て (「カーポン」 2 3 4) 巻、 4 2 3 ~ 4 3 0 頁 〔1985年〕)、あるいは管の内側に然い酸化 物層を生長させることによって(米国特許第 4,497;788号)、触媒粒子が得られる。また、硝 敵第二鉄溶液を蒸発させて鉄化合物を蒸着するこ とによって前処理されたセラミック基質にグラフ ァイト繊維を生長させる方法も開示されている。 (米国特許第4,565,684号)。2つの炭素生品段 階のうちの第1段階では、5~15容量%のメタ ンと水素との混合物を600~1200℃ (好ま

しくは、1000~1100℃)間まで加熱されたセラミック上に過す。この段階中、この炭素繊条の接触生長が起る。次いで、ガス中のメタン濃度を25容量がまたそれ以上まで上昇させることによって第2生長段階を開始する。その結果、繊維への炭素の熱分解蓄著により繊条が太くなり、直径が5~15ミクロンになり、長さが1~3cmになる。

1974年、ニシヤマおよびタマイ(「」. Catal.」、33(1)巻、98~107頁(1974年))は580~900での温度範囲でベンゼンを熱分解することによりNi/Cu合金版および合金粉末上に繊維質炭素を形成する方法を報告組成た。板および粉末の両方の場合、基質と同じれた。板および粉末形態の両方における触媒ついては、統粋なNiの場合よりも40~80%のNiを含する合金の場合の方が、蒸着速度が高かった。1976年の成る継続研究において、書者はなシモンを件下で繊維質炭素の形成速度に対するベンゼン

波に水素を抵加する有利な効果について報告した (「J. Catal.」、45(1)巻、1~5頁(1976年))

1985年、ベルナルド等(「J. Catal.」96 (2)巻、517~534頁(1985年))はメタンー水蒸気混合物から500~900セでシリカ担持Ni/Cu 触媒に炭素を蒸着させる方法について研究した。Ni 50~100%の合金からの炭素蒸着物はそれほどち密でないコアと先端の金属粒子とを有する繊条であった。

ニシヤマおよびタマイも、ベルナルドも500 ~700 での温度範囲において炭化水素原料ガス としてエタンまたはエチレンを使用する場合の Cu/Ni触媒による機条質炭素生長の驚くべき 空疎充繊能を発見しなかった。これらの研究者は 本発明の方法を特徴づける主として二方向性の、 時には、多方向性の生長方式を報告していない。 (課題を解決するための手段)

本発明は今日の復合体技術の限界を克服する網 状欲小復合構造体を製造するための多様な方法で

かくして、本発明は下記のように既存の複合体 技術の限界を克服することが明らかである。これ により、最小の処理かつ確い部分における等方強 化により複合構造体を直接網状に製造することが できる。

本発明の微小複合体の合成のための強化用要素は炭化水素がスおよび金属合金触媒を使用して高温で接触的に生長された炭素繊条である。これらの炭素繊条は、直径が0.01ミクロンから約2ミクロンまでの範囲にあり、長さが数百ミクロンであり、約2%~約20%の範囲の容量密度で無秩序に燃り合った網状体(第1図参照)として生成される。

度素繊条は更に、主として二方向性(第2回参照)、時には、多方向性(第3回参照)の生長モードを示すことを特徴としている。かくして、単一の金属触媒粒子から1本以上の度素繊条が生長する。更に、一般に、触媒の直径と炭素繊条の直径との間には、1対1の相応関係がある。

これらの繊条は化学嘉著法を使用して他の物質

炭素網状体は、いくつかの表面処理技術、例えば、化学落着、電着、無電解付着のうちの1つまたはそれ以上のより更に変性して繊条質網状体の構造および特性を変えることができる。例としては、強度向上のために元の炭素繊条に熱分解グラファイトを化学蒸着し、次いでニッケルを電着してアルミニウムマトリックスに対する温潤を促進する。

で被覆することにより変性することができる。

この方法の第2工程では、マトリックス材料を 液体として導入し、型内の繊条間のすべての有効 空隙を埋め、それにより成形複合構造体を形成す る。浸透物(マトリックス)はポリマー物質であ るが、金属またはセラミック物質であることもで きる。いずれの慣習的処理もなしに製造された成 形複合体を型から取出し、型を再循環する。

約1ミクロンより可成り小さい触媒粒子を選択 することによってこの方法により薄片複合体を合 成することができる。繊条の直径と触媒粒子の寸 法との間に1対1の相応関係があるので、明らか に預い片、例えば、厚さが1mm未満の薄片に、い ずれの処理なしで超数細維条の無秩序組機構造体 を充填することができる。

接触生長した炭素繊条は、化学悪者を使用して他の物質で被覆することによって変性することができる。CVD被膜は化学悪者および浸透業界の熟練者には周知のように、通切な揮発性前駆体を通切な温度で型内の繊条質炭素網状体に通すことによって付着される。任意の所認の厚さのセラミック、金属または炭素の形状相似(conform)被膜(蒸着物)を炭素繊条の網状体に付着させることができる。

機条処理におけるかかる融通性は特定のかさ又 は表面特性を持つ繊条をデザインする新しい可能 性を開発するので特に有利である。多くの金属マトリックス複合体系では、織条の耐溶散物溶とが必須要件である。例えば、インベストメを合き、例えば、インベストメを合きでは、インベストル型を利用する単結晶複合である。とでは、A & ±0.2、 2r0.2、 Rf0.2 被複級とつうでは、A & ±0.2、 2r0.2、 Rf0.2 被複級とのみ、例えば、A & ±0.3、 2r0.2、 Rf0.2 被複級とのみ、例えば、A & ±0.3、 2r0.2 を複級とのよび複合体を発展して通知を建設して通知を発展して、通知を確保というとは例えば、アルミニウム合金によるとでは保証を確保である。

化学需要の魅力的な固は元の機条に人工のナノスケールの多層が意図的に構成されることである。スケールが十分に微細である場合、複合体織条の特別な際性を達成するために周知の超効率効果を利用することが可能であると思われる。多層構造体の層間の界面接合強度を調整するのは破断強じん性を向上させる他の方法である。

マトリックス物質(浸透物)はポリマー、弾性体、金属、合金またはセラミックであってもよく、総条網状体の浸透中、液体状態で使用される。また、モノマーを型内で重合させるようなその場方法によりポリマー浸透を達成することもできる。

いくつかの遷移金属、主としてCo、NiおよびFeが炭化水素ガスおよびCOを繊条質炭素に転化するように触媒として働くことは周知であるが、有効空隙を埋める傾向がある急速多量生長を生じる触媒は確認されなかった。或る合金系がこのような生長を生じるという本発明者による発見により、網状の等方強化微小複合体を合成することができる。

本発明者は2種類の金属合金系がこのような空隙充壌生長を生じることを見出した。両種類は全組成にわたって一連の固溶体を形成する金属の組合せによって識別され、繊条質炭素の生長用の比較的良好な触媒あると知られた金属が組合せであり、その一方は触媒活性を何ら示さず、また一方は活性の乏しい触媒である。

第1の種類の好ましい合金系は第電筋金属の例であるNI/Cu系、すなわち、繊条質炭素形成用の触媒である知られているNiと、第1B族金属、すなわち、繊条質炭素形成用の触媒でないCuとを主成分としている。NiおよびCuはそれらの全組成範囲にわたって一連の固溶体を形成する。本発明のための好ましい組成範囲はNi約20重量%からNi約90重量%であるが、Ni約40重量%からNi約80重量%までが最も好ましい。

エタンまたはエチレンから繊条質炭素を形成はは もための触媒としてNiを使用する場合、繊条的 がして を使用する場合、機像性は かくなる傾向があり、Ni触媒粒子は繊条の先輩の で存在する。このNiはおそらく炭化水素分の で存在する。このNiはおそらく炭化水素分の で存在する。このNiはおそらく炭化水素分の に存在する。このNiはおそらく炭化水素分 である炭素層で被履されるる。 の特果、方法が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較的少なくなり、 をあるの収率が比較の少なくなり、 をあるの収率が比較の少なくなり、 をあるの収率がになる。 を外にも、 をしまる。

特閒平3-260119 (6)

このNi に添加した場合、合金触媒は一般に約200より大きい経接比の非常に長い編集を形成する。 燃り合った網状体における任意の1本の特定編集の確認を見つけ難いので、実際の経接比ははっきりとはわからない。

とともに使用する場合、ほとんど爆発的な種類の 総条質炭素の生長が達成される。上記の第1年-! B族金属の組合せと同様、炭素の生長は数10分 ではなく、数分のうちに非常に違い速度ですべて の有効空隙を埋める傾向がある。また、炭素繊条 は主として2方向性であることがわかり、すなわ ち、少なくとも2本の炭素繊条が1つの触媒粒子 から生長する。この触媒系による非常に速い空隙 充領生長のため、炭素の生長は代表的にはNi/ Сε 系による遺常の5~約10容量%ではなく約 2 容量%の非常に低い容量密度のものとなる傾向 がある。この種類の生長の他の新規な著しい特徴 はスポンジゴムの1つを思い出させる或る程度の 弾性を有する「スポンジ状」となる傾向があると いう点である。このような雑条炭素の生長はこれ まで報告されていない。この弾性特性の理由はわ かっていない。

また、Niに対するPdの添加の意外の新らたに発見された有利な性質が固溶体を形成する他の第個族卑金属/Pdの組合せ、すなわち、Co/

てのエタン又はエチレンとともに使用した場合の この触収系の主として 2 方向性生長および空酸充 塩むは辺められなかった。前述の研究者は炭化水 素ガスとしてペンゼンおよびメタンを使用した。

また、本発明者はNi/Au、Co/Au、Fe
/Au、およびCo/Cuのような第11 ― IB 族間
溶体金属合金の他の組合せが純粋の第12 族金属以上に署しく高められた触媒活性を示すこと、およびこれらの合金系が主として2方向性炭素繊条生長を生じることを見出した。Ni/Cu系の場合と同様に、これらの合金は繊条質炭素の形成用の公知の触媒、すなわち、Ni、Fe およびCoと、非触媒、すなわちCu およびAu との組合せである

第2種類の金属合金触媒の好ましい例はNi/Pd 系である。Ni およびPd もそれらの全組成範囲にわたって一連の固熔体を形成する。Ni が継条炭素の生長用の比較的活性な触媒である一方、Pd は比較的不活性な触媒である。約50/50 重量%のNi/Pd の合金をエタン又はエチレン

Pd の場合に認められた。この場合も、合金系は 第18族の非貴金属よりも考しく高い炭素成長用の 触媒活性を示し、炭素織条は主として 2 方向性で あり、炭素の生長は成る程度の弾性を有し、有効 空陰を埋める傾向がある。

取る用途では、ほぼ単分散の炭素繊条、すなわち、実質的に同じ直径を有する繊条を製造するこ

とが好ましい。この場合、すべて実質的に同じ直径および炭素総条の所望の直径に実質的に等しい大きさの合金触媒粒子で開始するのが明らかに有利である。このような合金粉末は金属からのエアゾール製造によるか、あるいは金属便を発生させるほどの比較的高い圧力での加熱高発によるか、あるいは接発性の有機金属前駆体の熱分解によって生じることができる。

また、望むなら、合金粒子を型内でその場で、 成塩、、Ni およびCu の塩、 供えば、 成塩、 塩化物等の水溶液を蒸発させた後、焼成 は な金属酸化物とし、次いでこれらの酸化物を水素 中で加熱することによって金属合金に還元するように 中で加熱することによって金属合金に還元する。 強度は所望の合金組成が得られるように は所望の合金組成が得られるように がくして、型の壁部を原料水溶液で湿らして、れら の壁部を所望の金属合金触媒で指種(シード)する の壁部を所望の金属合金とによってこれら の壁部を所望の金属合金とによってこれら の壁部を所望の金属合金とによって の壁部を所望の金属合金とによって の壁部を所望の金属合金とによって の壁部を所望の金属合金とができる他の手法は 例えば電気メッキまたは無質気メッキによって の壁部に成分金属の膜を付着させ、次いで付着膜 を加熱して相互拡散により合金を形成する方法で ある。 炭化水素を型に導入すると、維条質炭素の 生長工程中、膜が崩壊する。

金属触媒中の少量の不能物は有意な効果を有しているとは思われない。かくして、不能物としてのMn およびFe の各々が約1重量光未満の公称Ni 70重量光およびCu 30重量光の組成物のモネル(Monel)粉末が公称上純粋なNi/Cu 合金として有用であるとわかった。また、Mn およびFe が最小量の公称Ni 55重量光およびCu 45重量光のNi/Cu シートが繊条炭素の生長用の効果的な触媒であるとわかった。

18のNi/Cu 合金触媒は触媒粒子が不活性になるまでに、少なくとも100gの総条質炭素を発生させることができるとわかった。従って、型の実際の触媒装入量は所望の容量密度を達成するように顕整するのがよい。金属合金粒子は、望むなら、少なくとも一部、酸で炭素繊条から抽出することができる。

熱分解だけで炭化水素ガスを炭素形態に転化することができる。この炭素は気相成核によって形成され、カーボンブラックの製造に実施される煤として一般に知られる微粒状形態、または炭化水素を一般に約900でより高い非常に高い温度で分解するときの薄膜熱分解形態のいずれでもよい。後者は本質的に、化学落者として一般に知られる方法の例である。

繊条質炭素の接触生長は高温の金属触媒粒子と 炭素含有ガスとの接触を必要とする。COおよび 種々の炭化水素ガスのような多くのガスが過去に 使用されてきたが、本発明のための好ましいガス はエチレンおよびエタンである。煤すなわち熱分 解炭素の形成は方法の全体効率を低下させ、その うえ金属触媒粒子の触媒活性を阻害してしまうの で、本発明の実施には回避される。

継条質炭素の生長には、元素状炭素への発熱分解反応を受ける炭素源がスを必要とすることがベーカによって提案された。かくして、CO、アセチレン、エチレンおよびブタジエンなどのガスは

容易に繊条質炭素を形成するが、メタンなどのガ スはそうでない。メタンからの繊条質炭素の生長 は炭素への接触転化前にさほど安定ではない分子 ヘのメタンの熱転化を必要とするものと思われる。

本発明のためには、炭化水素ガスは、処理条件下で煤すなわち熱分解炭素をごくわずかしか形成しないように、すなわち、金属合金触媒の存在下で炭素のみに分解するように選択される。550℃~650℃の温度範囲ではエチレンが好ましく、650°~750℃の温度範囲ではエタンが好ましい。しかしながら、すでに形成された炭素機条を熱分解炭素層で被覆したい場合、温度を上昇させるか、あるいは他のさほど熱安定性でない炭化水素を使用すればよいことは明らかである。

本発明の好ましい炭化水素源ガスであるエタンおよびエチレンは容易に入手でき、比較的安価である。エタンは繊条質炭素の生長にはエチレンよりもいくらか高い温度を必要とする。その理由は 金属合金触媒が繊条質炭素を形成する前にエタンが熱分解によりエチレンに転化される必要がある

ためと思われる。

ベンゼンは比較的高価であり、発癌性であり、 またCOは非常に有毒である。メタンは本発明の 合金触媒で起る任意の職象質炭素生長には約900 でを上回る非常に高い反応温度を必要とすること がわかる。これらの条件下では、触媒粒子は炭素 暦で被覆してこれらの粒子を比較的すぐに不活性 にする傾向がある熱分解炭素の付着が起る。

アセチレンは300 でほどの低い温度でNi/ Cu 合金触媒により継条質炭素を形成する。しか しながら、純粋なアセチレンは約450 でほどの 低い温度で熱分解により煤を容易に形成する傾向 がある。

原料ガスの純度は不可欠の要因であるとは思われない。いわゆる「化学的に純粋な」品種、すなわち、ほぼ98%の純度のエタンおよびエチレンをそれ以上精製せずに首尾よく使用した。硫化水素などの或る不純物が合金触媒を奪するらしいが、これは現時点では知られていない。公称上純粋なエタンおよびエチレンが好ましいが、これら2種

のガスの混合物ならびに窒素またはアルゴンなどの不活性ガスとの混合物を用いてもよい。また、約10容量%から約30容量%までの範囲の水素の初期の添加はNi/Cv 触線が活性のままでいる時間を長くすることがわかった。水素が触線粒子を比較的付着炭素膜のない状態に保つものと推測する。

好ましい条件下では、反応器に供給されたエチレン又はエタンの80モルがほどが炭素繊条の形態の炭素に転化された。この分解の副生物をガスクロマトグラフィにより分析し、主として水素であり、いくらかメタンが含まれ、ならびにプロパンおよびブタンなどの簡単な飽和炭化水素分子が少量含有されているとわかった。

いずれの未反応原料ガスを部分的に再循環し、 すなわち、純粋な原料ガスと混合して工程をさら に効率的にするのがよい。また、繊条生長中、望 むなら、反応器からの流出ガス流を水素源として 使用することもできる。

好ましい触媒系、すなわち、Ni/Cu または

Ni/Pd での本発明の実施に利用できる温度範囲は約300℃~800℃であり、主として使用する炭化水素ガスにより定められる。低い方の温度では、炭素の生長速度は十分には速くなく、高い方の温度では、触媒粒子はこれらの不活性にする炭素被膜で覆われる傾向がある。

Ni/Co およびアセチレンの場合、300 でほどの温度を使用するのがよいことが示された。エチレンの場合、温度は約500で~650での範囲であるのがよい。エタンの場合、温度は約650で~約800での範囲であるのがよい。後者の場合、エタンはこれを繊条質炭素に接触転化する前にエチレンに熱転化される必要があると思われる。かくして、エタンを必要温度まで予熱し、次いでより低い温度で触媒に接触させるのがよい。

本発明を等温態様でのみ実施したが、磁条質網 状体が型にいくに速くかつ一様に充満するかを制 御するために繊条を異なる温度で生長させること に利点がある。炭素繊条をグラファイト化するた めには、2500で以上の高温熱処理が意図され る。化学蒸着により繊条を被覆するのに使用される温度は実施の際、当業界で周知のように前駆体」 および所望の蒸着速度に合うように選択される。

流量は炭素繊条の生長速度を最適にするように 選択され、瀋智時間すなわち接触時間によって良 好に定められる。代表的な接触時間は20秒ほど であるが、もっと短かい並びにもっと長い接触時間を首尾よく使用した。使用する実際の流量は型 (すなわち反応器)の容積および処理温度により 決まり、所望の滞留時間を達成するように調整される。瀋留時間が非常に短かいと、炭化水素ガス の使用が比較的不十分になる。

本発明を周囲大気圧でのみ実施したが、大気圧 より低いおよび高い圧力で繊条質炭素を接触的に 合成することができることはよく知られている。 化学無着は一般に大気圧または大気圧以下の圧力 で実験される。

本発明は複合構造体の合成に関するが、生長時 の機条網状体は化学素着表面変性および/または 選択的酸化の利点があってもなくても、それ自身 実用性がある。炭素繊条または化学療者被覆炭素 繊条を多孔性構造体および多孔性材料として、例 えば、触媒支持体、濾過媒体および断熱材として 用いることができる。

炭素繊条は導電性であるので、高い表面積のバッテリ電極として、あるいは導電膜にも実用性がある。

本発明で開示された触媒は成る炭化水素を炭素に転化するのに非常に効率的であり、主な副生物は水素がスである。従って、この技術は、少なくとも炭素繊条の合成に実施する場合、炭化水素を燃料ならびに化学薬品として価値のある水素に転化する手段であると考えることもできる。

#### 実施例1

一方がNi 製、他方がNi/Cu 合金製の2つの金属箱を長さ90cmの炉の中の直径2.5cmの石英反応器に装入し、200cc/分で流れているアルゴン下で700でまで加熱した。合金の公称組成はNi 約45重量%、Cu 55重量%およびFe およびMn 1重量%未満であった。石英反応

#### 実施例2

金属触媒を石英反応器に装入しない以外、実施例1をくり返した。 2 時間後、石英管を調べ、炭素付着物を含有していないことがわかった。これはこれらの条件下では、熱分解が起らず、繊条質炭素が接触生成物であることを示している。

#### 実施例3

石英反応器に1枚の高純度 C u 箔を装入した以外、実施例1をくり返した。繊条質炭素の生長が起らず、C u 箔は重量を増さなかった。これはC u が繊条質炭素の生長用の触媒でないことを示している。

#### 実施例4

Ni 箱およびNi/Cu 箱に加えて、第3試料のNi/Cu 粉末 (セラック(Cerac): 70/30重量%)も混入した以外、実施例1をくり返した。Ni/Cu 粉末は繊条質炭素プラグを生長させ、このプラグは石英反応器の直径を満たし、長さが約15cmであった。初めの重量および最終的重量は、Ni: 0.2349g→0.2357g;Ni/Cu

器の出口の目視窓から雑条質炭素の生長を監察す ることができた。この温度で、エタンを100cc /分で流すことによってアルゴンを置換した。 2 時間後、エタンをアルゴンでパージし、反応器を 冷却した。Ni 箱はその上に繊条質炭素がほぼ 2 ∞の厚さで黒く生長しており、試料の量の増大に より幾何学的表面積calあたり20mg/hrの生長速 度が得られた。対照的に、Ni/Cu箱は厚さ13 ■の緻密な炭素層を生長させ、この層は石英管の 壁部まで延びていた。試料の量の増大により、幾 何学的表面積calあたりほぼ200mg/hrの生長速 度が得られた。Ni/Cu 箱は織条質炭素の生長 の中心に埋められ、機械的に変わっていない。第 2図はNi/Cu 箔から生長された2方向性炭素 磁条を走査電子顕微鏡 (SEM) 写真で示してい る。この例は上記の純粋なパiを上回るNi/Cu合 金の大きな触媒活性およびNi/Cu合金からの 炭素繊条の空隙充塡傾向を実証するものである。 繊条中の触媒粒子をX線分析で調べ、Co および Ni の両方を含有していることがわかった。

箱:0.3996g→1.0749g;Ni/Cu 粉末:0.409g→6.8870gであった。

#### 実施例 5

実施例7と同様に、市販のNi/Pd 系溶触紡糸合金(アライドケミカル)を石英反応器中の600℃のエチレンにさらした。約2分の誘導期後、機条質炭素の生長が開始し、ほぼ15分後、これ反応器の全直径を満たした。ほぼ15分後、これ以上生長が起らないものと思われた。その結果得られた機条生長物はNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末またはNi/Cu 粉末または Ni/Cu 粉末または Ni/Cu 粉末または Ni/Cu 粉末を有していた。炭素繊条を走査電子顕微鏡(SEM)により調べた結果、単一触媒子からの生長物は実施例1の第2図と同様の主として2方向性であった。この生長物は X線分析の結果、Pd およびNi を含有していた。

#### 実施例 6

市版の無電解Ni を使用して直径 1 3 mの Cu 管をNi で被覆し、これをきれいな石英反応器に 装入した。アルゴン中 1 0 % の H 2 を 2 0 0 cc/

#### 実施例 7

スパッタ付着により生じた厚さ 0.3 ミクロンの Cu および Ni 膜を部分的に重ねることによって 石英基質を被覆した。この被覆石英スライドを実 旋例 1 と同様に石英反応器に装入し、10 % H<sub>z</sub>/Ar 混合物中で 600 t c で加熱し、1時間 600 t

に保った。次いで、ガスをエチレンに100cc/分で仕込み、実験を1時間続けた。Cu で被覆る もれたスライド部分は炭素の生長がなく光沢紫素の生気がなり、Ni 領域は厚さ1m未満の炭素であり、Ni / Cu 領域は厚さほどに黒 8 mの の すが、重なり Ni / Cu 領域は厚さほどに 8 mの すが、重なり Ni / Cu 合金を形成した。この実践できませて Ni / Cu 合金を形成した。この実践であり、Ni に Cu 合金を形成した。が能とすることにより 繊条質 皮素形成 にっかいに この ないに あり、Ni に Cu を添加して 合金形 であり、Ni に Cu を添加して 合金形 であり、Ni に Cu を添加して 合金形 のである。とを実証するものである。

\_

#### 実施例 8

Co 膜をスパッタ Au 膜に代えた以外、実施例7をくり返した。結果は同様であり、Au が非触 媒性であり、Ni/Au 合金がNi だけよりも活 性であることを示した。 X 級分析により、炭素繊 条中の触媒粒子はNi および Au の両方を含有し ていた。

#### 実施例 9

CuをスパックAs 膜に代えた以外、実施例でをくり返した。As 領域は光沢があるままであり、Cu およびAu 同様、As が炭素形成用の触媒作用がないことを示した。重なりNi/As 領域はNi 領域におけるより多くの炭素総条が生長した領域であることを示した。この触媒はNi/As 固溶体がNi/Cu またはNi/Au の固溶体よりも形成し難いが、As もまた機条質炭素生長に対するNi の触媒活性を高めるためである。

#### 実施例10

Ni 膜をPd に代え、Cu 膜をAu に代えた以外、実施例7をくり返した。600℃でエチレンにさらした後、Pd 領域はわずかな黒ずみを示し、Au 領域は光沢のあるままであり、Pd/Au 領域は厚さ 0.7 mmの機条質炭素の生長を示した。この実験は固溶体を形成するPd に対するAu の添加により機条質炭素の形成に対するPd の活性を大いに高めることを実証するものである。

#### 実施例11

Pd をCo 限に代えた以外、実施例10をくり返した。Co/Au 領域はCo 領域のほぼ2倍の厚さの繊条質炭素の生長を示し、Au もまた繊条質炭素形成に対するCoの触媒活性を高めることを示した。

#### 実施例12

Cu 膜をスパッタPd 膜に代えた以外、実施例 7 をくり返した。Ni 領域は厚さ!■未満の繊条質炭素を生長させ、Ni/Pd 領域はいくつかの領域における厚さ10 mmより厚い繊条質炭素の生長物を有していた。Pd 領域はまだら状の炭素の生長のみを示した。これは合金が一方の金属単独よりも触媒的に活性であるような固溶体を形成する2種の第項族金属の例である。

#### 実施例13

Ni をCoに代えた以外、実施例12をくり返した。CoおよびPd額域は継条質炭素の生長により部分的黒ずみを示し、Co/Pd額域は厚さほぼ1mの生長を示した。これは一方の金属単独よりも活性である第幅族金属-第種族金属の組合

せの他の例である。

#### 实施例14

反応器にNi/Co 粉末を装入し、エタンをメタンに代えた以外、実施例1をくり返した。700でで明らかな炭素生長が起らなかった。温度を50でずつ上昇し、ほぼ900での温度で継条質炭素の生長が停止し、反応器の直径を満たさなかった。操作の終了時、石英反応器の登部は黒色の炭素質付着物を示した。この実験は源ガスとしてのCH。が熱分解炭素付着をも誘発する温度を必要とすることを実証するものである。この熱分解炭素は触媒粒子をすぐに奉し、炭素繊条の接触生長を妨げる。

#### 実施例15

実施例1と同様にNi/Cu 粉末触媒により 700℃でエタンから生長された繊条質炭素をヘキサメチルジンラザン(HMDS)の熱分解から 得られたSiCxNy 化学素着 (CVD) 被膜で被 覆することによって更に処理した。総条質炭素の

例15をくり返した。この高温は高い蒸著速度を 速成するために選んだ。30分の露出後、試料を 冷却し、反応器から取出した。この場合、繊染質 炭素生長物は走査電子顕微鏡で破損を調べた結果、 セラミック状外観を有していた。第5図および第 6図はこのような破損表面の顕微鏡写真を示して いる。0.2ミクロンの繊条質炭素は合致した SiCxNy被膜から延びていることが見える。複合体 生長物は十分に銀密ではないが、繊条質生長物の ブリッジングがはっきり見えている。

#### 実施例 1 8

実施例1と同様なNi/Cu 箔実験からの繊条質炭素生長物を型プレスに装入し、低粘度エポキシ樹脂(E.F.フラー社)で含浸した。型を圧力下で50でまで加熱し、そして夜通し冷却した。その結果得られた繊条炭素強化エポキシ糖合体を確切りして走査顕微鏡で調べた。機条質炭素生長物はエポキシ樹脂が完全かつ一様に浸透しているとわかった。

#### 実施例19

生長後、アルゴン液状HMDS溜めに吹込むことによってHMDS蒸気で飽和されたアルゴンによりエタンを置換した。CVD设透を3時間行った。このHMDS露出後に炭素繊条を走査電子顕微鏡及びX線により調べた結果、炭素繊条は合致Si合有層で被覆されていた。この実験は塊状複合体用の強化剤として使用することができるCVD変性繊条質炭素生長物のその場製造を説明するものである。

#### 実施例16

HMDSをテトラエトキシシランに代え、CVD 浸透中、温度を550℃に下げた以外、実施例 15をくり返した。この前駆体はSiO:被膜を付着させることが知られている。走査電子顕微鏡 (SEM) 検査の結果、炭素繊条生長はSiO:であると思われるSi 含有層で合致して被覆されていた。

#### 実施例 17

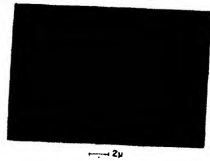
温度を 9 0 0 でまで上げた後、液状 H M D S を l m 2 /分の速度で反応器に注入した以外、実施・

第1図は炭素繊条の無秩序に織り合わせ網状体を示し、繊条中の明るい点が触媒粒子を表わしている顕微鏡写真;第2図は繊条中の触媒粒子をより詳細に示す顕微鏡写真(繊条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2方向に生長しているのが見えてい

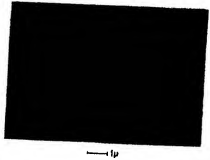
## 特閒平3-260119 (12)

る):第3図は1つの触媒粒子からの多方向生長の例を示す類微鏡写真(多方向生長は触媒な子A、B、C、Dからはっきり見えている);第4図はセラミック材料で被覆された機変質炭素網状体を可顕微鏡写真;第5図は同じ被理網状体をもった高い倍率で示す類微鏡写真;第6図は微小複合体を形成するための型の機断面図;第7図は円筋形の中空網状微小複合体を形成するための反応器および型を示す機断面図である。

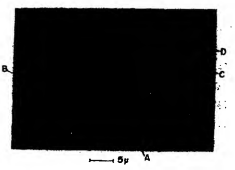
1 …… 2.5 caの石英管、2 ……ガラスファイバ、3 …… 1.2 5 caグラファイトロッド、4 ……石英管の壁部およびガラスファィバによって形成された型キャビティ。



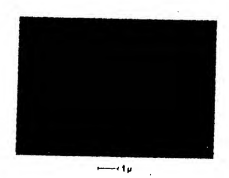
F I G. 1



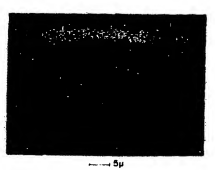
F I G. 2



F 1 G. 3



F 1 G. 5

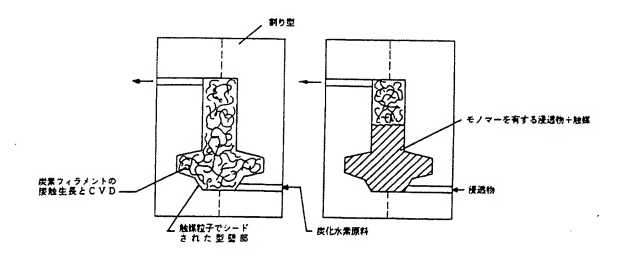


F | G. 4

#### 特開平3-260119 (13)

## 図面の浄書(内容に変更なし)

#### 分子前駆体からの成形複合体の製造



F1G. 6

#### 図面の浄雪(内容に変更なし)

統 補 正 書(方式)

3. 6. 1 3

月 平成

特許庁長官

平成 1 年特許 顆第 3 2 3 6 4 8 号

2 発明の名称 等方強化網状微小複合体

3.補正をする者

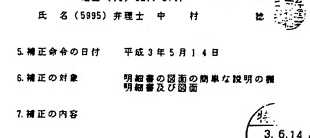
1.事件の表示

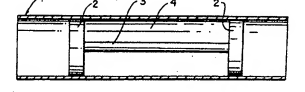
事件との関係 出順人

エクソン リサーチ アンドエンデニアリング コムパニー

4.代 建 人







F I G. 7

特閒平3-260119 (14)

(1) 明細書第42頁15行~第43頁6行の"第 1図は……高い倍率で示す顕微鏡写真"を次の 通り訂正する。

「 第1図は炭素維条を無秩序に織り合わせ た本発明の網状体の繊維の形状を示す顕微鏡 写真である。図中、繊条中の明るい点が触媒 粒子を表している;第2図は同じく網状体の 繊維の形状を示す顕微鏡写真である。図中、 繊条中の触媒粒子がより詳細に示されている (機条の直径は明らかに触媒粒子の直径の関 数であり、個々の触媒粒子から炭素繊条が2 方向に生長しているのが見えている);第3 図は網状体の繊維の形状を示す顕微鏡写真で ある。図中、1つの触媒粒子からの多方向生 長がわかる。(多方向生長は触媒粒子A、B、 C、Dからはっきり見えている);第4図は セラミック材料で被覆された繊条質炭素網状 体のセラミック粒子の構造を示す顕微鏡写真 : 第5図は同じ被覆網状体のセラミック粒子 の構造をもっと高い倍率で示す顕微鏡写真』

(2) 顧書に最初に抵付した明細書及び図面(第6回、 第7回)の浄書(内容に変更なし)・別紙のとおり